PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

05-326019

(43) Date of publication of application: 10.12.1993

(51)Int.CI.

H01M 10/40 H01M 4/02

(21)Application number: 04-127291

(71)Applicant :

JAPAN ATOM ENERGY RES INST

YUASA CORP

(22)Date of filing:

20.05.1992

(72)Inventor:

SASAKI TAKASHI MAKUUCHI KEIZO

TAKEDA KAZUNARI

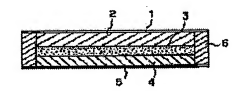
IDO SHUICHI

(54) BATTERY

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide a small-sized and light-weighted battery having high performance and high energy density by forming a complex positive electrode made of an ion conductive high molecular compound and positive electrode active material, a negative electrode, and ion conductive electrolyte made of high molecular material through irradiation by radial rays.

CONSTITUTION: A battery is composed of a complex positive electrode 2, a negative electrode and electrolyte 3. The positive electrode 2 is composed of an ion conductive high molecular compound made of high molecular material in which at least one kind of ionic compound is dissolved, and electrochemical material. The electrolyte 3 is formed of an ion conductive high molecular compound made of high molecular material in which at least an ionic compound is dissolved. These high molecular compounds have polyether structures, and are formed through the irradiation of ionizing radiation. The negative electrode is generally made of alkali metal. The negative electrode is desirably to be a complex negative electrode 4 having the same structure as that of the positive electrode 2, and is further desirably to be formed through the irradiation of the ionizing readial rays.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

18.06.1998 20.04.2001

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平5-326019

(43)公開日 平成5年(1993)12月10日

(51) Int.Cl.5

識別記号

庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

最終頁に続く

H 0 1 M 10/40

4/02

A C

審査請求 未請求 請求項の数8(全 10 頁)

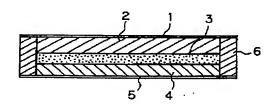
(21)出願番号 特願平4-127291 (71)出願人 000004097 日本原子力研究所 (22)出願日 平成4年(1992)5月20日 東京都千代田区内幸町2丁目2番2号 (71)出願人 000006688 株式会社ユアサコーポレーション 大阪府高槻市城西町6番6号 (72)発明者 佐々木 隆 群馬県高崎市綿貫町1233番地 日本原子力 研究所高崎研究所内 (72)発明者 幕内 恵三 群馬県高崎市綿貫町1233番地 日本原子力 研究所高崎研究所内 (74)代理人 弁理士 湯浅 恭三 (外6名)

(54) 【発明の名称】 電 池

(57) 【要約】

【目的】 高い作業性を有し、更に外部への液漏れの心 配がなく、長期信頼性及び安全性の高い電池を提供す る。

【構成】 イ) 少なくとも1種のイオン性化合物が溶解している高分子物質から成るイオン伝導性高分子化合物であって、該高分子物質がポリエーテル構造を有し且つ少なくともイオン伝導性を有しているものと、電気化学的活性物質とから成る複合正極(A); ロ) 負極(B);及び ハ) 少なくとも1種のイオン性化合物が溶解している高分子物質から成るイオン伝導性高分子化合物であって、該高分子物質がポリエーテル構造を有し且つイオン伝導性を有しているものから成る電解質(C);から成る電池であって、複合正極(A)及び/又は電解質(C)を構成する高分子物質が、電離性放射線の照射によって形成されたもの。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 以下の(A)、(B)及び(C);

少なくとも1種のイオン性化合物が溶解している 高分子物質から成るイオン伝導性高分子化合物であっ て、該高分子物質がポリエーテル構造を有し且つ少なく ともイオン伝導性を有しているものと、電気化学的活性 物質とから成る複合正極(A):

ロ) 負極(B):及び

ハ) 少なくとも1種のイオン性化合物が溶解している て、該高分子物質がポリエーテル構造を有し且つイオン 伝導性を有しているものから成る電解質(C);から成 る電池であって、複合正極(A)及び/又は電解質 (C)を構成する高分子物質が、電離性放射線の照射に よって形成されたものである電池。

【請求項2】 負極(B)が、少なくとも1種のイオン 性化合物が溶解している高分子物質から成るイオン伝導 性高分子化合物であって、該高分子物質がポリエーテル 構造を有し且つ少なくともイオン伝導性を有しているも ある、請求項1に記載の電池。

【請求項3】 複合負極(D)を構成する高分子物質 が、電離性放射線の照射によって形成されたものであ る、請求項2に記載の電池。

【請求項4】 複合正極(A)を構成する高分子物質、 複合負極(B)及び電解質(C)を構成する高分子物質 が、同一又は異なる種類の、エポキシ基を有する重合性 モノマーのエポキシ基がカチオン開環重合したものであ る、請求項1又は2に記載の電池。

【請求項5】 複合正極(A)を構成する高分子物質、 複合負極(B)及び電解質(C)を構成する高分子物質 が、同一又は異なる種類の、2個以上のエポキシ基を有 する重合性モノマーが重合したものであり、且つネット ワーク構造を有する、請求項1又は2に記載の電池。

【請求項6】 複合正極(A)を構成する高分子物質、 複合負極(B)及び電解質(C)を構成する高分子物質 が、同一又は異なる種類の、1個のエポキシ基を有する **重合性モノマーと2個以上のエポキシ基を有する重合性** モノマーがそれぞれ重合した高分子混合物であり、且つ ネットワーク構造を有する、請求項1又は2に記載の電 40

【請求項7】 複合正極(A)及び/又は複合負極 (D) 及び/又は電解質 (C) が、少なくとも100k Vの加速電圧の電子線を照射によって形成されたもので ある、請求項1又は3に記載の電池。

【請求項8】 イオン伝導性高分子化合物が、イオン性 化合物を溶解し得る物質を含有する、請求項1又は2に 記載の電池。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、周囲温度下で作動する **電池に関するものであり、更に詳しくは、電解質及び正** 極、負極の改良、並びにその製造方法の改良に関するも のである。

[0002]

【従来の技術】最近の電子機器のマイクロエレクトロニ クス化によって、電子機器のメモリーバックアップ用電 源に用いられる電池は、電子機器内に収納されたり、エ レクトロニクス素子や回路と一体化されている。その結 高分子物質から成るイオン伝導性高分子化合物であっ 10 果、そのような電池の小型化、軽量化、薄形化が要望さ れ、更には、高エネルギー密度を有する電池が要望され ている。そこで、従来用いられてきた鉛電池やニッケル カドミウム電池に代わる電池として、更に小型軽量化 が可能な非水電解液を用いた電池が注目されている。し かしながら、この電池は、電極活物質のサイクル特性や 自己放電特性等の実用物性を満たすものではないので、 それらを向上させるために現在でも多くの研究機関で検 討されている。

【0003】本発明者らは、より小型軽量で高エネルギ のと、電気化学的活性物質とから成る複合負極(D)で 20 一密度を有する電池について検討した。しかしながら、 そのような電池を二次電池として使用する場合には、リ チウムのデンドライトが生成したり、界面が不動態化す るといった問題が原因で、金属リチウムの使用が制限さ れるという問題が生じた。そのため、リチウムーアルミ ニウム、リチウムー鉛、リチウムー錫合金に代表される リチウム金属含有合金の研究が盛んに行われている。リ チウムーアルミニウム合金に代表されるように、これら の合金は強度が低いので、充放電の繰り返しによって電 極が割れたり、微細化することから、電池のサイクル特 30 性は向上しない。

> 【0004】また、リチウムデンドライトの生成を抑制 する他の方法として、電解質塩の選択やセパレータの改 善などの検討が試みられている。このうち、セパレータ に関しては、従来からセパレータとして使用されている ポリプロピレン製不織布やガラス繊維製不織布等を積層 することによって、リチウムデンドライト生成の抑制が 試みられているが、本質的な解決には至っていない。

【0005】従って、上記電極活物質として、層状化合 物のインターカレーション、又はドーピング現象を利用 したものについて特に研究されている。これらは、電池 の充電・放電における電気化学反応の際に、理論的には 複雑な化学反応を起こさないことから、極めて優れた充 放電サイクル性能が期待される。

【0006】また、電極活物質のサイクル特性や自己放 電特性等の問題点を解決するために、炭素質材料を電極 活物質として用いることも検討されている。炭素質材料 の特徴は、高いドープ容量、低い自己放電率、優れたサ イクル特性等であり、最も特筆すべき特徴は、金属リチ ウムに極めて近い卑電位を有することである。

50 【0007】一方、従来、電気化学反応を利用した電池

や電池以外の電気化学デバイス、即ち電気二重層キャパ シタ、エレクトロクロミック素子等の電解質としては、 一般的に、液体電解質、特に有機電解液にイオン性化合 物を溶解したものが用いられてきた。この液体電解質 は、部品外部への液漏れ、電極物質の溶出、揮発等が発 生し易いので、長期信頼性等の問題や、封口工程での電 解液の飛散等が問題となっていた。

【0008】そのため、これら耐漏液性、長期保存性を 向上させるために、高いイオン伝導性を有するイオン伝 導性高分子化合物が検討され、上記の問題を解決する手 10 段の一つとして、更に研究が進められている。

【0009】現在研究が進められているイオン伝導性高 分子化合物は、エチレンオキシドを基本単位とするホモ ポリマー乂はコポリマーの直鎖状高分子、網状架橋高分 子、又は櫛型高分子等である。低温でのイオン伝導度を 上げることを目的として、網状架橋高分子又は櫛型高分 子にして結晶化を防ぐことが提案され、そして実施され ている。特に、網状架橋高分子を用いたイオン導電性高 分子化合物は、機械的強度が大であり、且つ低温でのイ オン伝導度が良好であるので、有用である。

【0010】従来、エチレンオキシドを基本単位とする ホモポリマー又はコポリマーを架橋する方法として、ウ レタン架橋、エステル架橋、又はアクリル酸エステル若 しくはメタクリル酸エステルのラジカル重合等による架 橋が行われていた。しかしながら、これらの架橋方法 は、ウレタン結合やエステル結合を有するので、化学的 安定性及び電気化学的安定性に問題があった。特に、ウ レタン結合を有するイオン伝導性高分子化合物において 負極にリチウム金属を使用した場合には、該高分子化合 物がリチウムと反応し易く、また、金属リチウム電位基 30 準における電位安定性に乏しい。更に、上記イオン伝導 性高分子化合物を用いてリチウム一次電池を作製した場 合には、髙温長期保存後(例えば60℃、3カ月保存 後)の電池容量低下が著しい(初期放電容量の約50 %)という結果が得られた。

【0011】また、上記イオン伝導性高分子化合物を電 気化学デバイスの電解質に応用する際には、内部抵抗を 低くするために、電解質の薄膜化が必要である。イオン 伝導性高分子化合物では、均一な薄膜を任意の形状に容 易に加工することが可能である。そのような方法には、 例えば、イ)イオン伝導性高分子化合物の溶液をキャス トして溶媒を蒸発・除去する方法、ロ)重合性重合性モ ノマー若しくはマクロマーを基板上に塗布して加熱重合 する方法、又はハ)活性光線の照射により硬化させる方 法がある。これらの方法のうち、加熱重合方法は簡便に 行えるので、従来から主として多く用いられてきた方法 である。しかしながら、加熱重合方法は、加熱重合時間 が非常に長くなり製造速度を向上せしめることが困難な こと、加熱炉中において温度勾配が生じ易いこと、不活

型になること、等の問題があった。

【0012】更に、加熱重合による硬化方法では、上記 の問題に加え、イオン伝導性高分子化合物組成液中に重 合禁止剤の偏りが生じるので、架橋ネットワークが不規 則な構造となる等の問題があった。この問題は、上述の 製造速度や設備等の問題にもまして大きな問題となって

【0013】一方、活性光線として紫外線を用いて硬化 させる方法においては、紫外線照射ランプを増設するこ とによって硬化時間が短縮できるので、加熱重合方法に 比して優れているものの、不活性ガス雰囲気区域を大型 化する必要があるという問題や、紫外線照射ランプから 発せられる熱の問題が深刻なものとなっていた。その結 果、紫外線照射設備に加えて、その付帯設備の大型化が 問題となっていた。

[0014]

【発明が解決しようとする課題】そこで、上記の従来技 術の問題点に鑑み、本発明は、電池特性の向上、高性能 電極の作製を目指し、イオン伝導性高分子化合物を用い 20 た電池において、非常に高い作業性を有し、更に外部へ の液漏れの心配がなく、長期信頼性及び安全性の高い電 池を提供することを目的とする。

【0015】また、本発明は、高性能、高エネルギー密 度を有する、小型・軽量の電池を提供することを目的と する。

[0016]

【課題を解決するための手段】上記課題を解決すべく、 本発明の電池は、以下の(A)、(B)及び(C);

少なくとも1種のイオン性化合物が溶解している 髙分子物質からなるイオン伝導性高分子化合物であっ て、該高分子化合物がポリエーテル構造を有し且つ少な くともイオン伝導性を有しているものと、電気化学的活 性物質とから成る複合正極(A);

負極(B); 及び、

少なくとも1種のイオン性化合物が溶解している 高分子物質から成るイオン伝導性高分子化合物であっ て、該高分子化合物がポリエーテル構造を有し且つイオ ン伝導性を有しているものから成る電解質(C);から 成る電池であって、複合正極(A)及び/又は電解質 (C)を構成する高分子物質が、電離性放射線の照射に よって形成されたものである。

【0017】本発明の電池に用いられる負極は、一般に アルカリ金属である。アルカリ金属として好ましいもの はリチウム金属である。しかしながら、本発明の電池に おいては、更に好ましくは、負極(B)は、少なくとも 1種のイオン性化合物が溶解している高分子化合物から 成るイオン伝導性高分子化合物であって、該高分子物質 がポリエーテル構造を有し且つ少なくともイオン伝導性 を有しているものと、電気化学的活性物質とから成る複 性ガス雰囲気中で加熱するので加熱炉及び付帯設備が大 50 合負極 (D) である。該複合負極 (D) を構成する高分

子物質は、好ましくは電離性放射線の照射によって形成 されたものである。

【0018】本発明の電池においては、複合正極(A) を構成する高分子物質、複合負極(D)を構成する高分 子物質、及び電解質(C)を構成する高分子物質は、同 種のものでもよく、又は異種のものでもよい。つまり、 これら三つの部材を構成する高分子物質は、全て同一の 物質であってもよく、二つの部材を構成する高分子物質 が同一で、他の一つの部材を構成する高分子物質が異な がそれぞれ異なっていてもよい。本発明の電池において は、好ましくはこれら三つの部材を構成する高分子物質 は、全て同一の物質である。

【0019】本発明において用いられる高分子物質は、 ポリエーテル構造を有し、且つ少なくともイオン伝導性 を有している。そのような高分子物質の原料として使用 される一般的な有機化合物、つまり重合性モノマーは、*

$$CH_{2}-CH-CH_{2}-R_{1}-X$$

*活性水素含有化合物とグリシジルエーテル類とを反応さ せて得たポリエーテルである。

【0020】該活性水素含有化合物としては、例えば、 メタノール、エタノール、エチレングリコール、プロピ レングリコール、1、4-プタンジオール、グリセリ ン、トリメチロールプロパン、ポリグリセリン等の多価 アルコール:プチルアミン、2-エチルヘキシルアミ ン、エチレンジアミン、ヘキサメチレンジアミン、トリ エチレンテトラミン等のアミン化合物: ビスフェノール っていてもよく、又は三つの部材を構成する高分子物質 10 - A、ビスフェノール-S、ビスフェノール-F、ハイ ドロキノン等のフェノール性活性水素化合物;モノエタ ノールアミン、ジエタノールアミン等の1分子中に異種 の活性水素含有基を有する化合物等を挙げることができ

> 【0021】一方、該活性水素含有化合物と反応させる グリシジルエーテル類としては、例えば、下記式で示さ

$$CH_{2} - CH - CH_{2} - X$$

$$CH_{2} - CH - CH_{2} - O - (CH_{2} - CH_{2} - O)_{n} - R_{1} - X$$

(但し、nは0~10の整数、R1は炭素数1~20の ※とができる。

アルキル基、アルケニル基、アリール基又はアルキルア 30 【0022】また上記のグリシジルエーテル類に加え リール基を表し、Xはハロゲン元素を表す)を挙げるこ※ て、下記式に代表される脂環式エポキシ化合物;

$$0 \\ C H_2 - C - C - R_2$$

$$0 - C H_{2} - C - O - R_{2} - O - C - C H_{2}$$

(但し、R₂は炭素数1~20のアルキル基、アルケニ ル基、アリール基又はアルキルアリール基を表す)を用 いることも可能である。

【0023】前述のように、活性水素含有化合物とグリ シジルエーテル類とを反応させて得られたエポキシ基を 有する重合性モノマーとしては、例えば; ビスフェノー ルーA型、ピスフェノールーS型、ピスフェノールーF 50 等が挙げられるが、本発明ではこれらの物質には限定さ

型、モノグリシジルエーテル又はジグリシジルエーテ ル:1つ又は2つ以上の脂環式エポキシ基を有するピス フェノールーA型、ピスフェノールーS型又はピスフェ ノール-F型有機化合物;ノポラック型モノグリシジル エーテル又はジグリシジルエーテル;1つ又は2つ以上 の脂環式エポキシ基を有するノボラック型有機化合物;

れない。該重合性モノマーは、単独で用いてもよく、ま た2種以上の混合物として用いてもよい。

【0024】好ましくは、高分子物質は、エポキシ基を 有する重合性モノマー中のエポキシ基がカチオン開環重 合して形成されたものである。このため、イオン伝導性 に優れ且つ化学的、電気化学的に安定な商分子物質を提 供することが可能となる。更に好ましくは、該高分子物 質は、2個以上のエポキシ基を有する重合性モノマーが 重合したものであり且つネットワーク構造を有してい る。かかる重合は、カチオン開環重合でもよい。また、 好ましくは、該高分子物質は、1個のエポキシ基を有す る重合性モノマーと2個以上のエポキシ基を有する重合 性モノマーがそれぞれ重合した高分子混合物であり、且 つネットワーク構造を有している。かかる重合は、カチ オン開環重合でもよい。かかる髙分子物質からイオン伝 導性化合物は、イオン伝導性に優れ、且つ化学的・電気 化学的に安定なものである。

【0025】カチオン開環重合の際に用いられる重合開 始剤としては、

イ) ヨードニウム塩 (Ar2 IPF6: Arはアリール基 20 を示す);

ロ) 該ヨードニウム塩のカチオン部が、ArzN+、Ar 2S⁺, Ar₂SArAr⁺, Ar₂SArSArSAr₂⁺ 等で置換されたもの;

ハ) 該ヨードニウム塩のアニオン部が、六フッ化亜砒酸 イオン、過塩素酸イオン、三フッ化メタンスルホン酸イ オン、四フッ化硼酸イオン等で置換されたもの:

二) 上記口) とハ) の任意の組み合わせ;等があるが、 これらに限定されるものではない。

【0026】次に、このようにして得られた高分子物質 30 にイオン性化合物を含有せしめてイオン伝導性高分子化 合物を作製する。本発明においては、複合正極 (A) を 構成する高分子物質に含有せしめるイオン性化合物、複 合負極(D)を構成する高分子物質に含有せしめるイオ ン性化合物、及び電解質(C)を構成する高分子物質に に含有せしめるイオン性化合物は、同種のものでもよ く、又は異種のものでもよい。つまり、これら三つの部 材に含有せしめるイオン性化合物は、全て同一の物質で あってもよく、二つの部材に含有せしめるイオン性化合 物が同一で、他の一つの部材に含有せしめるイオン性化 合物が異なっていてもよく、又は三つの部材に含有せし めるイオン性化合物がそれぞれ異なっていてもよい。本 発明の電池においては、好ましくはこれら三つの部材に 含有せしめるイオン性化合物は、全て同一の物質であ る。

【0027】イオン性化合物として本発明において有用 なものは、

イ) リチウム、ナトリウム又はカリウムのうちの一種を 含む無機イオン塩、例えば、過塩素酸リチウム、チオシ アン酸リチウム、四フッ化硼酸リチウム、六フッ化亜砒 50 ハ) エーテル類、例えば、テトラヒドロフラン又はその

酸リチウム、六フッ化リン酸リチウム、三フッ化メタン スルホン酸リチウム、三フッ化酢酸リチウム、沃化ナト リウム、チオシアン酸ナトリウム、臭化ナトリウム、チ オシアン酸カリウム等;

ロ) 四級アンモニウム塩、例えば、四フッ化硼酸テトラ メチルアンモニウム、臭化テトラメチルアンモニウム、 過塩素酸テトラエチルアンモニウム、沃化テトラエチル アンモニウム、臭化テトラプロピルアンモニウム、過塩 素酸テトラn-プチルアンモニウム、沃化テトラn-プ 10 チルアンモニウム、マレイン酸テトラエチルアンモニウ ム、安息香酸テトラエチルアンモニウム、フタル酸テト ラエチルアンモニウム等;又は

ハ)有機イオン塩、例えば、ステアリルスルホン酸リチ ウム、オクチルスルホン酸ナトリウム、ドデシルスルホ ン酸リチウム等;がある。本発明においては、これらの イオン性化合物は2種以上を併用してもよい。

【0028】イオン性化合物の高分子物質への配合割合 は、目的に応じて適宜調整し得る。イオン性化合物の配 合割合が高すぎると、過剰のイオン性化合物、例えば無 機イオン塩が解離せず、高分子物質中に単に混在するの みとなり、イオン伝導度を逆に低下させる結果となって しまう。また、イオン性化合物の高分子物質への配合割 合は、電極活物質の種類によっても適当な配合割合が異 なる。例えば、層状化合物のインターカレーションを利 用した電池においては、電解質の伝導度が最大となる付 近の配合割合が好ましい。一方、ドーピング現象を利用 する導電性高分子を電極活物質として使用する電池にお いては、電解質中のイオン濃度が充放電による変化に対 応し得る必要がある。

【0029】イオン性化合物の高分子物質への含有方法 については、特に制限はなく、公知のいかなる方法をも 使用し得る。例えば、イオン性化合物をメチルエチルケ トンやテトラヒドロフラン等の有機溶剤に溶解して、高 分子物質にこれを含浸せしめて、該高分子物質中に均一 に混合せしめた後、有機溶剤を真空減圧によって除去す る方法がある。また、重合性モノマーとイオン性化合物 とを混合した後に該重合性モノマーを重合(好ましく は、カチオン開環重合) せしめる方法もある。

【0030】本発明では、イオン伝導性高分子化合物中 に、該イオン伝導性高分子化合物中に含まれるイオン性 化合物を溶解し得る物質を含ませてもよい。かかる物質 を含ませることによって、イオン導電性高分子化合物の 基本骨格を変えることなく、伝導度を著しく向上せしめ 得る。

【0031】かかるイオン性化合物を溶解し得る物質と しては、

- イ) 環状炭酸エステル、例えば、プロピレンカーポネー ト、エチレンカーポネート等、
- ロ) 環状エステル、例えば、アープチロラクトン等

S

誘導体、1,3-ジオキサン、1,2-ジメトキシエタン、メチルジグライム等

二) ニトリル類、例えばアセトニトリル、ベンゾニトリ ル等

ホ)ジオキソラン又はその誘導体、スルホラン又はその 誘導体等

があるが、これらに限定されるものではない。これらの 物質は、単独で又は二種以上の混合物として用いること ができる。また、これらの物質の高分子物資の配合割合 及び配合方法は、目的等に応じて適宜選択し得る。

【0032】本発明の複合正極(A)に使用し得る正極活物質としては、以下の電池電極材料が挙げられる:

- イ) I 族金属化合物、例えば、酸化第一銅、酸化第二 銅、酸化銀、硫化銅、硫酸銅等;
- ロ) V 族金属化合物、例えば、五酸化二パナジウム、 V O 12、 V O 1、五酸化二二オブ、三酸化ピスマス、三酸化二アンチモン等:
- ハ) VI族化合物、例えば、三酸化クロム、三酸化二クロム、三酸化モリブデン、二硫化モリブデン、三酸化タングステン、二酸化セレン等;
- 二)VIII族金属化合物、例えば、一酸化鉄、三酸化二 鉄、四酸化三鉄、三酸化二ニッケル、一酸化ニッケル、 一酸化コパルト、三酸化コパルト等;
- ホ)一般式LirMXv又はLirMNvX2 (M、NはI~VIII属の金属;Xは酸素、硫黄等のカルコゲンを示す)で表される金属化合物、例えば、リチウムーコバルト系複合酸化物、リチウムーマンガン系複合酸化物等;
 へ)導電性高分子化合物、例えば、ポリピロール、ポリ
- へ) 専電性高分子化合物、例えば、ポリピロール、ポリアニリン、ポリパラフェニレン、ポリアセチレン、ポリアセン系材料等;
- ト) 擬グラファイト構造炭素質材料;があるが、これら に限定されるものではない。

【0033】一方、本発明の複合負極(D)に使用し得る負極活物質としては、以下の電池電極材料が挙げられる:

イ) カーボン等の炭素質材料、例えば、炭素質材料が、 X線回折による分析の結果、

・格子面間隔(d 0 0 2)

3. 35~3. 40

オングストローム・ a 軸方向の結晶子の大きさ

La 200オング 40

ストローム以上 ・ c 軸方向の結晶子の大きさ

Lc 200オング

ストローム以上

2. 00~2. 25

· 真密度 g / c m³

であるもの、又は異方性のピッチを2000℃以上の温度で焼成した炭素粉末(平均粒子径15μm以下)若しくは炭素粉末等:

ロ) リチウム金属等;

ハ)リチウム合金、例えば、リチウム-アルミニウム、

リチウムー鉛、リチウムー錫、リチウムーアルミニウムー錫、リチウムーガリウム、ウッド合金等;があるが、これらに限定されるものではなく、或いは、上記正極活物質として使用するものを負極活物質としても使用し得る。

10

【0034】本発明の複合正極(A)及び複合負極(D)の作製方法は、公知の如何なる方法をも使用し得る。好ましい作製方法としては、集電板の表面に複合正極(A)又は複合負極(D)を構成する組成液を塗布し、その後電離性放射線によって重合、硬化せしめる。かかる塗布方法については、例えば、アプリケータロール等のローラコーティング、スクリーンコーティング、ドクターブレード法、スピンコーティング、パーコーダー等の手段を用いて均一な厚みに塗布することが望ましいが、これらの方法に限定されるものではない。なお、これらの手段を用いた場合には、電解質層及び集電体と接触する電気化学的活物質の実表面積を増加させることが可能となる。

【0035】この場合には、必要に応じて、グラファイ か、カーボンブラック、アセチレンブラック等のカーボン (ここでいうカーボンとは、上述の負極活物質として 用い得るカーボンとは全く異なる特性を有するものである。)、金属粉末、及び導電性金属酸化物等の導電性材料を複合正極及び/又は複合負極内に混合して、電子伝導性の向上を図り得る。また、本発明の複合正極及び複合負極を作製する場合には、均一な混合分散系を得るために、数種の分散剤と分散媒とを分散系に添加し得る。 更に、必要に応じて、増粘剤、増量剤、粘着補助剤等を適宜分散系に添加することも可能である。

70 【0036】本発明の電池においては、電解質は、上記 イオン伝導性高分子化合物を単独でシート状にして複合 正極(A)と負極(B)若しくは複合負極(D)との間 に配置するか、或いは、複合正極(A)表面又は負極 (B)表面若しくは複合負極(D)表面に上記イオン伝 導性高分子化合物組成液を塗布して硬化せしめる。

【0037】本発明のイオン伝導性高分子化合物の塗布方法は、均一に塗布し得る方法であれば、公知のいかなる方法をも使用し得る。そのような方法には、アプリケータロール等のローラコーティング、スクリーンコーティング、ドクターブレード法、スピンコーティング、パーコーダー等があるが、これらに限定されるものではない。

【0038】本発明においては、正極集電板としては、アルミニウム、ステンレス、チタン、銅等の材質が好ましい。一方、負極集電板としては、ステンレス、鉄、ニッケル、銅等の材質が好ましい。しかしながら、本発明においては、集電板の材質は上記の物質に限定されるものではない。

【0039】本発明においては、高分子物質は、好まし 50 くは、電離性放射線の照射によって形成されたものであ 11

る。これらの部材を電離性放射線の照射によって形成することによって、これらの部材を低温で且つ短時間で作製することが可能となる。その結果、従来用いられてきた熱的方法や紫外線照射による方法と比較して、作業性が格段に向上し、品質の均一性を図ることが可能となった。更に、電離性放射線の照射によって該高分子物質を形成することによって、該高分子物質の架橋度を容易にコントロールし得るので、電気化学的に最適な電極や電解質を作製することが可能である。

【0040】本発明において用いられる電離性放射線には、 γ線、 X線、電子線、中性子線等がある。重合性モノマー架橋して高分子化合物を形成する際に、これらの電離性放射線を用いる方法は、非常に効率的である。本発明においては、複合正極 (A)を構成する高分子物質、複合負極 (D)を構成する高分子物質のいずれをも、電離性放射線を用いて形成してもよく、又はこれら三つの部材を構成する高分子物質のうちのいずれか1種若しくは2種を、熱的方法又は可視光若しくは紫外線の照射によって形成してもよい。

*【0041】電離性放射線として電子線を用いる場合には、少なくとも100kVの加速電圧で電子線を照射す

12

【0042】以下、本発明の詳細について、実施例により説明するが、本発明は、これらの実施例に限定されるものではない。

[0043]

【実施例1】

解質を作製することが可能である。 1) 複合正極(A)を以下の手順に従って作製した。 【0040】本発明において用いられる電離性放射線に 10 電池の正極活物質としてのLiCoOzと、導電剤とし は、γ線、X線、電子線、中性子線等がある。重合性モ てのアセチレンプラックとを85:15の重量比率で混 ノマー架橋して高分子化合物を形成する際に、これらの 合し、混合物(a)を得た。

【0044】一方、下記に示した重合性モノマーI及びIIとの混合物10重量部に、四フッ化硼酸リチウム1重量部、ヨードニウム塩(C_6H_5) $_2$ IPF $_60$. 05重量部、1,2-ジメトキシエタン<math>10重量部、及び $_7-$ ブチロラクトン10重量部を混合して、混合物(b)を得た。ここで、重合性モノマーI及びIIは、<math>I:II=1:20重量比率で混合した。

*20 [0045]

$$\begin{array}{c|c}
C H_2 - O & C H_2 \\
\hline
C H_3 & C H_3
\end{array}$$

乾燥不活性ガス雰囲気中にて、混合物 (a) 及び (b) を、10:3の重量比率で混合し、混合物 (c) を得た。

【0046】アルミニウムからなる正極集電板の表面に 導電性カーボン被膜を形成した集電体の上に、混合物 (c)をキャストした。その後、乾燥不活性ガス雰囲気 中にて、混合物(c)に電子線を照射して、これを硬化 させた。電子線の加速電圧は、250kVであり、そし て、電子線量は12Mradであった。ステンレス集電 40 体上に形成した複合正極電極(A)の皮膜の厚さは、6 0μmであった。

【0047】2) 次に、複合負極(D)を以下の手順に従って作製した。電池の負極活物質としてのカーボン粉末と、上記重合性モノマーI及びIIの混合物10重量部とを混合して、混合物(d)を得た。重合性モノマーI及びIIの混合重量比率は、上記と同様である。

【0048】一方、四フッ化硼酸リチウム1重量部、 1,2-ジメトキシエタン10重量部、及びγ-プチロラクトン10重量部を混合して、混合物(e)を得た。 【0049】乾燥不活性ガス努囲気中にて、混合物(d)及び(e)を、7:3の重量比率で混合し、混合物(f)を得た。

【0050】ステンレス鋼からなる負極集電板の表面に 導電性カーボン被膜を形成した集電体の上に、混合物 (f)をキャストした。その後、乾燥不活性ガス雰囲気中にて、混合物 (f)に電子線を照射して、これを硬化させた。電子線の加速電圧は、 $250 \,\mathrm{kV}$ であり、そして、電子線量は $15 \,\mathrm{Mr}$ a dであった。その結果、ステンレス集電体上に形成した複合負極電極 (D)の皮膜の厚さは、 $30 \,\mu\mathrm{m}$ であった。

【0051】次に、以下の手順により、上記複合負極電極(D)上に、電解質層(C)を形成した。上記重合性モノマーI及びIIの混合物30重量部、四フッ化硼酸リチウム6重量部、1,2ージメトキシエタン32重量部、及びァーブチロラクトン32重量部を混合して、混合物(g)を得た。重合性モノマーI及びIIの混合重量比率は、上記と同様である。

50 【0052】混合物(g)を上記複合負極電極(D)上

13

にキャストし、乾燥不活性ガス雰囲気中にて、混合物 (g) に電子線を照射して、これを硬化させた。電子線 の加速電圧は、250kVであり、そして、電子線量は 8Mradであった。その結果得られた電解質層 (C) の厚さは、25 μmであった。

【0053】3) 上記2)で得られた電解質(C)/ 複合負極(D)/負極集電体と、上記1)で得られた複 合正極(A)/正極集重体とを接触させることにより、 シート状電池を組み立てた。本発明のシート状電池の電 あるが、本実施例では、その電極面積を100cm²と した。

【0054】図1は、本発明のシート状電池の別態様を 表す断面図である。図1において、1はアルミニウムか らなる正極集電板を表し、2は複合正極(A)を表す。 正極には、正極活物質としてLiCoOzを、導電剤と してアセチレンプラックを用いた。そして、結着剤とし て重合性モノマーI及びIIの混合物、四フッ化硼酸リチ ウム、1,2-ジメトキシエタン及びγ-ブチロラクト ンから成る混合物(h)を用いた。また、3は本発明の 20 イオン伝導性高分子化合物からなる電解質層(C)であ る。4は、複合負極(D)であり、負極活物質として力 ーポン粉末を、結着剤として上記重合性モノマーを用い た。そして、5はステンレス鋼から成る負極集電板であ り、この負極集電板は外装も兼ねている。6は変性ポリ プロピレンから成る封口材である。

[0055]

【比較例1】複合正極、複合負極、及び電解質層から成 るシート状電池を以下の手順で作製した。

【0056】1) 複合正極を以下の手順に従って作製 30 した。電池の正極活物質としてのLiCoO2と、導電 剤としてのアセチレンプラックを85:15の重量比率 で混合し、混合物(a')を得た。

【0057】一方、ポリエチレングリコールジアクリレ ート(分子量:5000)とポリエチレングリコールモ ノアクリレート (分子量:400) との混合物10重量 部に、四フッ化硼酸リチウム1重量部、1,2-ジメト キシエタン10重量部、及びァープチロラクトン10重 量部を混合して、混合物 (b') を得た。ここで、ポリ エチレングリコールジアクリレートとポリエチレングリ コールモノアクリレートは、6:4の重量比率で混合し た。

【0058】乾燥不活性ガス雰囲気中にて、混合物 (a') 及び(b') を、10:3の重量比率で混合 し、混合物(c')を得た。

【0059】アルミニウムからなる正極集電板の表面に 導電性カーボン被膜を形成した集電体の上に、混合物 (c')をキャストした。その後、乾燥不活性ガス雰囲 気中にて、混合物(c¹)に電子線を照射して、これを 硬化させた。電子線の加速電圧は、250kVであり、

そして、電子線量は12Mradであった。ステンレス 集電体上に形成した複合正極電極の皮膜の厚さは、60 μmであった。

【0060】2) 次に、複合負極を以下の手順に従っ て作製した。電池の負極活物質としてのカーポン粉末 と、上記ポリエチレングリコールジアクリレート及びポ リエチレングリコールモノアクリレートの混合物10重 量部とを混合して、混合物 (d') を得た。ポリエチレ ングリコールジアクリレートとポリエチレングリコール 極面積は、作製工程によって種々変更することが可能で 10 モノアクリレートとの混合重量比率は、上記と同様であ る。

> 【0061】一方、四フッ化硼酸リチウム1重量部、 1, 2-ジメトキシエタン10重量部、及びγ-プチロ ラクトン10重量部を混合して、混合物 (e') を得

> 【0062】乾燥不活性ガス雰囲気中にて、混合物 (d') 及び(e') を、7:3の重量比率で混合し、 混合物(f')を得た。

【0063】ステンレス鋼からなる負極集電板の表面に 導電性カーボン被膜を形成した集電体の上に、混合物 (f')をキャストした。その後、乾燥不活性ガス雰囲 気中にて、混合物 (f') に電子線を照射して、これを 硬化させた。電子線の加速電圧は、250kVであり、 そして、電子線量は10Mradであった。その結果、 ステンレス集電体上に形成した複合負極電極の皮膜の厚 さは、30μmであった。

【0064】次に、以下の手順により、上記複合負極電 極上に、電解質層を形成した。上記ポリエチレングリコ ールジアクリレート及びポリエチレングリコールモノア クリレートの混合物30重量部、四フッ化硼酸リチウム 6 重量部、1,2-ジメトキシエタン32重量部、及び ャープチロラクトン32重量部を混合して、混合物 (g')を得た。ポリエチレングリコールジアクリレー トとポリエチレングリコールモノアクリレートとの混合 重量比率は、上記と同様である。

【0065】混合物 (g') を上記複合負極電極上にキ ャストし、乾燥不活性ガス雰囲気中にて、混合物 (g') に電子線を照射して、これを硬化させた。電子 線の加速電圧は、250kVであり、そして、電子線量 は8Mradであった。その結果得られた電解質層の厚 さは、25μmであった。

【0066】3) 上記2)で得られた電解質/複合負 極/負極集電体と、上記1)で得られた複合正極/正極 集電体とを接触させることにより、シート状電池を組み 立てた。電極面積は、100cm2であった。

[0067]

【充放電サイクル特性】上記実施例1及び比較例1のシ ート状電池を用いて、25℃で、50µA/cm²定電 流の充放電サイクル試験を行った。試験条件は、充電終 50 止電圧4.1 V、放電終止電圧2.7 Vであった。この 15

結果を、図2に充放電サイクル数と電池容量との関係と して表した。図2から明らかなように、本発明のシート 状電池は比較例とシート状電池と比較して、充放電を繰 り返しても電池容量が低下せず、優れた充放電サイクル 特性を示した。

[0068] 【実施例2】 *1) 複合正極(A)を以下の手順に従って作製した。 電池の正極活物質としてLiCoOzを、導電剤として アセチレンプラックを用い、下記に示した重合性モノマ 一の混合物を用いた他は、実施例1と同様であった。こ こで、重合性モノマー [及び | |] は、 [: |] = 1:2の 重量比率で混合した。

16

0 μmであった。

【0070】2) 次に、複合負極(D)を以下の手順 に従って作製した。電池の負極活物質としてカーボン粉 末を用い、1)と同様の重合性モノマーを用いた他は実 施例1と同様であった。ステンレス集電体上に形成した 複合負極(D)の厚みは30μmであった。

【0071】次に、以下の手順におり、上記複合負極 (D)上に、電解質層(C)を形成した。上記重合性、 モノマーI及びIIIの混合物30重量部、四フッ化硼酸 リチウム6重量部、1、2-ジメトキシエタン32重量 部、及びァープチロラクトン32重量部を混合したもの を、上記複合負極(D)上にキャストし、乾燥不活性ガ ス雰囲気中にて、電子線を照射して、これを硬化させ た。電子線の加速電圧は250kVであり、そして、電 子線量は8Mradであった。その結果得られた電解質 層(C)の厚みは、25μmであった。

【0072】3) 2)で得られた電解質(C)/複合 負極(D)/負極集電体と、上記1)で得られた複合正 極(A)/正極集電体とを接触させることにより、本発 明のシート状電池を作製した。

[0073]

【発明の効果】以上の説明から明らかなように、少なく とも一種のイオン性化合物が溶解している高分子物質か ら成るイオン伝導性高分子化合物、及び電気化学的正極 活物質から成る複合電極(A):負極(B):並びに、

ステンレス集電体上に形成した複合正極皮膜の厚みは6 20 少なくとも一種のイオン性化合物が溶解している高分子 物質から成るイオン伝導性から成る電解質(C)を、電 離性放射線の照射によって形成することにより、低温で 短時間で処理することが可能となり、従来の熱的方法と 比較して作業性が格段に向上すると共に、品質の均一性 を図ることが可能となった。

> 【0074】更に、上記イオン伝導性高分子化合物は、 エポキシ基を有する重合性モノマーのエポキシ基がカチ オン開環重合した高分子物質から構成されるため、イオ ン伝導性に優れ、且つ化学的・電気化学的に安定なイオ ン伝導性化合物を提供することが可能となり、従って、 高い信頼性を有する電池を提供することが可能となっ た。

【図面の簡単な説明】

【凶1】本発明のシート状電池の断面図である。

【図2】実施例1のシート状電池及び比較例1のシート 状電池の、充放電サイクル数と電池容量との関係を表し た図である。

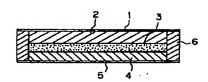
【符号の説明】

- 1 正極集電体
- 40 2 複合正極
 - 3 電解質
 - 4 複合負極
 - 5 負極集電体
 - 6 封口材

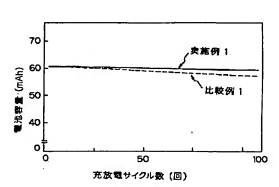
(10)

特開平5-326019

【図1】



[図2]



フロントページの続き

(72)発明者 武田 一成

(72) 発明者 井土 秀一